# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

10-106530

(43) Date of publication of application: 24.04.1998

(51)Int.CI.

2/18

**B32B** 5/32

(21)Application number : 09-162519

(71)Applicant: IMRA AMERICA INC

(22)Date of filing:

19.06.1997

(72)Inventor: DELNICK FRANK M DR

(30)Priority

Priority number: 96 767468

Priority date: 19.06.1996

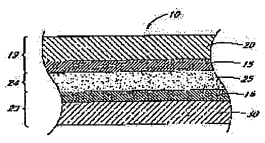
Priority country: US

# (54) MANUFACTURE OF POROUS SEPARATOR FOR CHEMICAL BATTERY. AND CHEMICAL BATTERY

# (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To establish a method to manufacture a separator for a chemical battery of porous nature which is of thin construction and is easily manufacturable at a low cost.

SOLUTION: A thin layer of a separator precursor substance solution is printed on one of the surfaces of the electrodes 20 and 30 of a chemical battery 10, and dried and hardened to generate a composite separator structure 25 of fine porous nature, and thus the intended composite separator layer 25 of porous nature for use in chemical battery is accomplished. This procedure permits manufacturing a thin, flexible composite separator 25 joined rigidly with the electrodes 20 and 30 as an underlay for the separator 25.



## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination] [Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application

abandonment

### (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

## (11)特許出願公開番号

# 特開平10-106530

(43)公開日 平成10年(1998) 4月24日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号	<b>F</b> I			
H01M 2	2/18	H01M	2/18	Z	
B32B 5	5/32	B 3 2 B	5/32		
H01M 2	2/16	H01M	2/16	M	
				P	

## 審査請求 未請求 請求項の数40 〇L (全 11 頁)

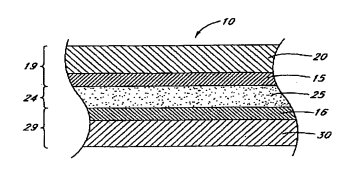
			,
(21)出願番号	特願平9-162519	(71)出願人 593185670	
(22)出願日	平成9年(1997)6月19日	イムラ アメリカ インコーポレイテッド アメリカ合衆国 ミシガン州48105 アン アーバー ウッドリッジ・アベニュー1044	
(31)優先権主張番号 (32)優先日 (33)優先権主張国	08/767468 1996年6月19日 米国(US)	(72)発明者 フランク エム デルニック アメリカ合衆国 ミシガン州 デクスター フレミング通9700番地 (74)代理人 弁理士 大川 宏	

# (54)【発明の名称】 化学電池用多孔性セパレータの製造方法および化学電池

### (57)【要約】

【課題】 薄くて安価で製造容易な多孔質の化学電池用のセパレータを製造する方法を提供すること。

【解決手段】 化学電池10の電極20,30の一つの表面上にセパレータ前駆物質溶液の薄い層を印刷する工程と、上記セパレータ前駆物質溶液の薄い層を乾燥させ硬化させて微細多孔性の複合セパレータ構造25に変換させる工程とを有する、化学電池用の多孔質複合セパレータ層25を形成する方法。このプロセスにより、セパレータ25の下敷きとなる電極20,30に一体的に接着された薄い可撓性の複合セパレータ25を製造することができる。



#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】電極を含む化学電池用の多孔性セパレータ を製造する方法であって、

1

セパレータ前駆物質の溶液を前記電極上に配設する配設 工程と、

該セパレータ前駆物質の溶液が、前記電極に接着する多 孔質複合セパレータを形成するように、該セパレータ前 駆物質の溶液を変換する変換工程と、を有することを特 徴とする化学電池用多孔性セパレータの製造方法。

【請求項2】前記配設工程は、固体微粒子材と、該固体 10 微粒子材用のポリマー結合材と、該ポリマー結合材を溶 解する溶剤とを含む前記セパレータ前駆物質の溶液を前 記電極上に配設する工程である、

請求項1記載の化学電池用多孔性セパレータの製造方

【請求項3】前記セパレータ前駆物質の溶液において、 前記ポリマー結合材対前記固体微粒子材の割合が、5対 95から35対65までの範囲にある、

請求項2記載の化学電池用多孔性セパレータの製造方

【請求項4】前記セパレータ前駆物質の溶液は、前記溶 剤を質量比率で60%から75%までの範囲で含む、 請求項2記載の化学電池用多孔性セパレータの製造方 法。

【請求項5】前記固体微粒子材は、シリカ・エアロゲ ル、ヒュームドシリカ、シリカ・ゲル、シリカ・ハイド ロゲル、シリカ・キセロゲル、シリカ・ゾル、コロイダ ル・シリカ、アルミナ、チタニア、マグネシア、カオリ ン、タルク、珪藻土、珪酸カルシウム、炭酸カルシウ ム、炭酸マグネシウム、およびこれらのうちいくつかの 混合物のうちいずれかである、

請求項2記載の化学電池用多孔性セパレータの製造方 法。

【請求項6】前記ポリマー結合材は、ポリ塩化ビニル、 ポリフッ化ビニリデンーヘキサフルオロポリピレンのコ ポリマー、およびエチレン・プロピレン・ヘキサダイン のモノマーのうちいずれかである、

請求項2記載の化学電池用多孔性セパレータの製造方 泆.

【請求項7】前記溶剤は、2(2-ブトキシ・エトキ シ) エチル・アセテートである、

請求項2記載の化学電池用多孔性セパレータの製造方

【請求項8】前記配設工程は、前記セパレータ前駆物質 の溶液を前記電極上に配設するために印刷技術を使用す る工程である、

請求項1記載の化学電池用多孔性セパレータの製造方

【請求項9】前記変換工程は、

極上にセパレータ材料の層を形成する乾燥工程と、

次に該セパレータ材料の層を硬化させて多孔質のセパレ ータの層を形成する硬化工程とを有する、

請求項1記載の化学電池用多孔性セパレータの製造方 法。

【請求項10】前記乾燥工程は、前記セパレータ前駆物 質の溶液を真空オーブン中で約90~130℃の温度に 加熱し、該セパレータ前駆物質の溶液をして前記セパレ ータ材料の層を形成せしめる工程である、

請求項9記載の化学電池用多孔性セパレータの製造方

【請求項11】前記硬化工程は、前記セパレータ材料の 層を対流オーブン中で約190℃から240℃の温度に 加熱し、該セパレータ材料の層を多孔質複合セパレータ の層に変換させる工程である、

請求項9記載の化学電池用多孔性セパレータの製造方 法。

【請求項12】前記多孔質複合セパレータの厚さは、5 ミクロンから100ミクロンまでの範囲にある、

20 請求項11記載の化学電池用多孔性セパレータの製造方

【請求項13】電極材の第1層と、

該電極材の第1層上に配設され、複数の微細孔を有する とともに該電極材の第1層に接着している多孔質複合セ パレータの層と、

該多孔質複合セパレータ上に接して配設されている電極 材の第2層と、

前記多孔質複合セパレータの前記複数の微細孔内に保持 され、該電極材の第1層と該電極材の第2層との間に導 電媒体を提供する電解液と、を有することを特徴とする 化学電池。

【請求項14】前記電極材の第1層および前記電極材の 第2層を構成する材料は、酸化物類、硫化物類、炭素化 合物類、金属類、合金類、金属間化合物類、およびこれ らのうちいくつかの混合物のうちいずれかである、

請求項13記載の化学電池。

【請求項15】前記多孔質複合セパレータの層は、固体 微粒子材と、該固体微粒子材を保持するポリマー結合材 とからなる複合構造を有し、

該固体微粒子材に対する該ポリマー結合材の比率は、前 記電解液が該複合構造を通して浸透できるように選定さ れている、

請求項13記載の化学電池。

【請求項16】前記多孔質複合セパレータの層における 前記ポリマー結合材対前記固体微粒子材の比率は、5対 95と35対65との間にある、

請求項15記載の化学電池。

【請求項17】前記固体微粒子材は、シリカ・エアロゲ ル、ヒュームドシリカ、シリカ・ゲル、シリカ・ハイド 先ず前記セパレータ前駆物質の溶液を乾燥させ、前記電 50 ロゲル、シリカ・キセロゲル、シリカ・ゾル、コロイダ

ル・シリカ、アルミナ、チタニア、マグネシア、カオリ ン、タルク、珪藻土、珪酸カルシウム、炭酸カルシウ ム、炭酸マグネシウム、およびこれらのうちいくつかの 混合物のうちいずれかである、

請求項15記載の化学電池。

【請求項18】前記ポリマー結合材は、ポリ塩化ビニ ル、ポリフッ化ビニリデンーヘキサフルオロポリピレン のコポリマー、およびエチレン・プロピレン・ヘキサダ インのモノマーのうちいずれかである、

請求項15記載の化学電池。

【請求項19】前記多孔質複合セパレータの層は、前記 固体微粒子材が結合されて形成されており、前記ポリマ 一結合材が前記溶剤に溶解された溶液が前記電極材の第 1層上に配設され、加熱により該多孔質複合セパレータ の層に変換されたものである、

請求項15記載の化学電池。

【請求項20】電解液が浸透しているセパレータを持つ 化学電池であって、

電極と、該電極により力学的に支持されて該電極上に配 設された固体微粒子材の層と、該固体微粒子材用の結合 材とを有し、

該固体微粒子材に対する該結合材の比率は、該固体微粒 子材の層に電解液が浸透するように選定されていること を特徴とする化学電池。

【請求項21】前記固体微粒子材は、シリカ・エアロゲ ル、ヒュームドシリカ、シリカ・ゲル、シリカ・ハイド ロゲル、シリカ・キセロゲル、シリカ・ゾル、コロイダ ル・シリカ、アルミナ、チタニア、マグネシア、カオリ ン、タルク、珪藻土、珪酸カルシウム、炭酸カルシウ ム、炭酸マグネシウム、およびこれらのうちいくつかの 混合物のうちいずれかである、

請求項20記載の化学電池。

【請求項22】前記結合材は、ポリ塩化ビニル、ポリフ ッ化ビニリデンーヘキサフルオロポリピレンのコポリマ ー、およびエチレン・プロピレン・ヘキサダインのモノ マーのうちいずれかである、

請求項20記載の化学電池。

【請求項23】前記多孔質複合セパレータの層における 前記ポリマー結合材対前記固体微粒子材の比率は、5対 95と35対65との間にある、

請求項20記載の化学電池。

【請求項24】電極を含む化学電池用の多孔性セパレー タを形成する方法であって、

前記電極上に前記セパレータの連続的な層を印刷する印

該層を乾燥させて該層に微細孔を形成する乾燥工程と、 を有することを特徴とする化学電池用多孔性セパレータ

【請求項25】前記乾燥工程は、前記電極上の前記セパ

℃の温度に加熱する工程である、

請求項24記載の化学電池用多孔性セパレータの製造方

【請求項26】さらに、前記セパレータの前記連続的な 層を対流オーブン中で約190℃から240℃までの温 度に加熱して硬化させる硬化工程を有する、

請求項24記載の化学電池用多孔性セパレータの製造方 法。

【請求項27】前記印刷工程は、ステンシル印刷または 10 スクリーン印刷の技術を使用する工程である、

請求項24記載の化学電池用多孔性セパレータの製造方

【請求項28】前記印刷工程は、固体微粒子材と該固体 微粒子材用のポリマー結合材と該ポリマー結合材を溶解 する溶媒とからなる溶液を前記電極上に配設する工程で ある、

請求項24記載の化学電池用多孔性セパレータの製造方

【請求項29】電解液が浸透しているセパレータを持つ 化学電池であって、 20

電極と、

該電極上に直接支持されており自立できないほど薄い固 体微粒子材の母材と、

該固体微粒子材の層に電解液が浸透することができるよ うに、開口した母材の中に該固体微粒子材を保持するた めに充分な結合材と、を有することを特徴とする化学電 池。

【請求項30】前記固体微粒子材は、シリカ・エアロゲ ル、ヒュームドシリカ、シリカ・ゲル、シリカ・ハイド ロゲル、シリカ・キセロゲル、シリカ・ゾル、コロイダ ル・シリカ、アルミナ、チタニア、マグネシア、カオリ ン、タルク、珪藻土、珪酸カルシウム、炭酸カルシウ ム、炭酸マグネシウム、およびこれらのうちいくつかの 混合物のうちいずれかである、

請求項29記載の化学電池。

【請求項31】前記結合材は、ポリ塩化ビニル、ポリフ ッ化ビニリデンーヘキサフルオロポリピレンのコポリマ ー、およびエチレン・プロピレン・ヘキサダインのモノ マーのうちいずれかである、

40 請求項29記載の化学電池。

> 【請求項32】前記電解液が浸透しているセパレータの 層における前記ポリマー結合材対前記固体微粒子材の比 率は、5対95と35対65との間にある、

請求項29記載の化学電池。

【請求項33】電極を含む化学電池用の多孔性セパレー タを形成する方法であって、

前記電極上に前記セパレータの連続的な層を一体的に結 合する結合工程と、

該層を乾燥させて該層に微細孔を形成する乾燥工程と、 レータの連続的な層を真空オープン中で約90~130 50 を有することを特徴とする化学電池用多孔性セパレータ

5

の製造方法。

【請求項34】前記結合工程は、固体微粒子材と該固体 微粒子材用のポリマー結合材と該ポリマー結合材を溶解 する溶剤とからなる溶液を前記電極上に配設する配設工 程である、

請求項33記載の化学電池用多孔性セパレータの製造方

【請求項35】前記配設工程は、前記溶液を前記電極上 に印刷技術を使用して配設する工程である、

請求項34記載の化学電池用多孔性セパレータの製造方 法。

【請求項36】電極と、

前記電極上に直接支持され、シリカ微粒子の間に複数の ボイドを有する該シリカ微粒子の割れやすい不連続な層 ٤.

該ボイド内に保持されている有機電解液と、を有するこ とを特徴とする化学電池。

【請求項37】前記電極上の前記シリカ微粒子の不連続 な層は、該シリカ微粒子を保持するポリマー結合材を含 んでおり、

該シリカ微粒子に対する該結合材の比率は、該不連続な 層内のボイドを通って有機電解液が浸透するように選定 されている、

請求項36記載の化学電池。

【請求項38】前記シリカ微粒子の不連続な層を形成し ている前記シリカ微粒子に対する前記ポリマー結合材の 比率は、5/95と35/65との間にある、

請求項36記載の化学電池。

【請求項39】前記ポリマー結合材は、ポリ塩化ビニ のコポリマー、およびエチレン・プロピレン・ヘキサダ インのモノマーのうちいずれかである、

請求項38記載の化学電池。

【請求項40】電極と、該電極に接合して複数のボイド を持つ不連続な割れやすい固体微粒子からなるセパレー タと、該ボイド内に保持された有機電解液とを有し、 5mVの正弦波電圧を100,000Hzから0.01 Hzまでの周波数範囲でかけての複素インピーダンス計 測により計測された、該電解液に満たされた該セパレー タの比抵抗に対する該電解液の比抵抗の比率は、0.1 0よりも大きいことを特徴とする化学電池。

### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は一般的に、化学電池 の設計および製造に関し、特に二つの電気伝導性のある 表面の間で両者を電気的に絶縁するセパレータ要素に関 する。

[0002]

【従来の技術】マイクロエレクトロニクスの技術分野で は、超大規模集積の弛まぬトレンドによって、より小さ 50 ステンダー)または孔の形成材として、セパレータに使

いサイズでよりよい品質を持つデバイス(電子部品)を 製造するための新素材や新過程を探索するように、電子 産業は駆り立てられている。これは特に、携帯用のコン ピュータ、電話、オーディオ、ビデオ装置、ペースメー カーおよびその他携帯用電子装置のために、高エネルギ ーかつ高いパワー密度の化学電池の製造と関係が深い。

【0003】単位体積あたりの出力の増加と放電特性の 向上とはより薄い化学電池を製造する能力にかかってお り、かような化学電池のより薄いセパレータ層は必須要 10 件である。すなわち、(50ミクロン未満の)薄いセパ レータの完全性および信頼性は非常に重要であり、それ ゆえ、最近の十年間は薄いセパレータの完全性および信 頼性に注意がいっそう寄せられていた。

【0004】化学電池内のセパレータの基本的な機能 は、カソード(負極)からアノード(正極)を物理的お よび電気的に分離して、同電池内での短絡を防ぐことに ある。それだけではなく、このセパレータは、アノード とカソードとの間でイオンが流れることができるように しなければならない。セパレータは通常、マット、ペレ ット、紙、布またはポリマーシートであり、これらは細 孔のある構造の内部に電解質を含んでいる。上記セパレ ータがアノードおよびカソードと緊密に接触しており、 これらを含む電池が充電または放電する際に、同セパレ -タの連続孔に含まれている電解質相を通してイオン伝 導が起こる。それゆえセパレータは、形状が安定してい て多孔性であり、電解質の高い吸収能力と低いイオン抵 抗とを有していなければならない。

【0005】セパレータは、また柔軟でもあるべきであ る。セパレータは、放電中およびまたは充電中に起こる ル、ポリフッ化ビニリデンーヘキサフルオロポリピレン 30 アノードおよびカソードの電気化学的な伸張および収縮 を吸収すべきであり、また電池の熱膨張および温度収縮 をも吸収すべきである。セパレータは、酸化反応や還元 反応にも抵抗力がなくてはならない。セパレータは、電 解質中で不溶性でなくてはならず、同電池中のその他の 成分や同電池内で生成される反応化合物によるコロージ ョンに対しても耐性がなくてはならない。セパレータ は、化学電池の製造中、保管中および使用中に、熱的に 安定でなくてはならない。最後に、セパレータのイオン 抵抗を最小限に抑えるために、製造過程および化学電池 としての所望の性能を考慮した上で、実用的な範囲でで きるだけ薄く形成されなくてはならない。

> 【0006】従来の技術では、これらの特性は、ヒュー ムドシリカ、シリカゲル、シリカエアロゲル、シリカキ セロゲル、シリカハイドロゲル、シリカゾルおよびコロ イド状のシリカなどからなるシリコン酸化物の使用によ り、部分的に達成されていた。アルミナ、マグネシア、 カオリン、珪藻土、カルシウムシリケート、アルミナム シリケート、炭化カルシウムおよび炭化マグネシウムな ど、その他の物質もまた、不活性充填材、延伸材(エク

用されてきた。

【0007】従来技術においては、これらの物質の多様な応用により、多様な種類の化学電池のセパレータ/電解質構造が開発されてきた。通常は、このような従来技術の構造は、イオン伝導性のゲル、ペレット、イオン伝導性の固体または液体の電解質が多孔性のセパレータ要素に充填されて形成されてきた。従来技術の一つの応用として一例を挙げると、ヒュームドシリカが塩酸電解質のためのゲリング・エージェントとして使用される。このシリカー塩酸ゲルは、高分子の泡状体に染み込ませられて、塩素イオンの移動が要求されるレドックス(酸化還元)電池のためのイオン選択性をもつセパレータ膜を形成する。同様に、もう一つの応用例においては、シリカゲルが硫酸電解質をイオン化するために使われており、こうして密封シールされた乾電池を作る方法が提供されている。

【0008】熱電池の技術分野においては、たとえば、セパレータ要素を形成するのにもっと違うアプローチが取られる。ここで、セパレータ要素は、ヒュームドシリカと電解質塩とを圧縮混合および溶融混合して、ペレットに形成される。このようにして用意されたペレット・セパレータは、次に熱電池のアノード電極およびカソード電極の間に配設される。加熱すると、上記ペレット中の電解質塩は、溶解してイオン伝導性を持つに至り、それによって同電池は活性化される。昇温された状態では、熱電池のセパレータ要素は、多孔質のヒュームドシリカ母材中の溶解した上記塩の毛管作用の力により結合させられており、同セパレータの形状を保つためのセパレータ結合材を必要としない。

【0009】しかしながらこの技術は、周囲温度の電池を製造するのに応用されて成功を収めたことはない。なぜならば、大部分の周囲温度の電池の電解質の毛管作用の力は弱すぎて、接着されていないシリカ電解質構造の形状を保持するのに十分でないからである。それゆえ、周囲温度で適用されるセパレータは薄く、かつ設計上で考慮可能な寸法および形状は限定されている。

【0011】この薄いフィルム(薄膜)技術により、スクリーン印刷とステンシル印刷過程とを使用して、固体電解質フィルムの表面上に電極要素が印刷できるようになった。しかしながら、別個のセパレータ要素なしには、電解質の圧縮により短絡や電極材の変位が起きてしまう。実際には、このような状況は、電極要素および固体電解質要素を圧縮に対抗して強化するために、スクリーン印刷またはステンシル印刷された「スタッドな(点在する)」要素もしくは「スタンドオフの(孤立し

10 た)」要素を使用することにより改善される。さもないと、固体電解質のイオン伝導度が低いので、特に高い率レートでの充電および放電が要求される場合には、これらの薄フィルム電池の使用範囲が厳しく限定されてしまう。同様に、「スタッドな」または「スタンドオフの」要素は、電気化学キャパシター内で電極要素の表面上にスクリーン印刷またはステンシル印刷により形成されうる。このような応用において、スタンドオフ要素は、強度を増すためにエポキシ・ポリマーで強化されたシリカからなる。

【0012】しかしながら、従来技術においては、液体 電解質を使用するシリカを含む微細多孔質セパレータ構 造を製造するためにたいへんな努力が払われてきた。そ のような構造の例としては、たとえば有機シリコンポリ マーからなる微細多孔質シリカ・セパレータや、シリカ フィルター材およびポリマーバインダーからなる複合セ パレータなどがある。

【0013】二次電池の技術においては、たとえば、微細多孔質シリカセパレータ材の極薄層が、有機シリコンポリマー溶液の分解によってリチウム三元遷移酸化金属の電極上に形成されうる。製造過程の間に、有機シリコンポリマーの溶液の薄い層が、電池電極の表面上にコーティングされる。溶剤を除去するための乾燥後、このコーティングはガラス状のフィルムになって定着させられ、そしてプラズマ酸化にさらされて同フィルム内に微細多孔が形成されるに至る。その結果できた畝(うね)が付いていて窓が開いている珪酸塩フィルムは、セパレータとして使用できる。しかしながら、活性な電極のプラズマによる望まない酸化を防ぐために、用心しなくてはならない。

40 【0014】従来技術においては、前述のシリカまたは 非シリカの充填材の多くが使用されて、複合構造を有す る微細多孔質の電池セパレータが製造されている。これ らの充填材は、細かく分割された固体微粒子として製造 され、微細多孔質のセパレータを製造するために孔を形 成する誘導材として使用され、またポリマー状の結合材 を強化するために使用される。実際に、セパレータ要素 のこの複合的な特性は、セパレータの強度および可撓性 を強めている。試作製造過程において、固体微粒子材 は、適正に選定された結合材と混合され、そしてこの混 50 合物には適正な溶剤が加えられてペーストに形成され

30

る。セパレータ要素は、このペーストをシート形状に押 し出し成形して、しかる後にこのシート材を乾燥させ、 溶剤を除去するとともにセパレータ構造に多孔性を与える。

【0015】初期の技術の応用では、高分子量のポリオレフィン結合材を有するこのような微細多孔質のセパレータを形成するために、シリカゲルが無機質充填材および延伸材として使用されていた。同様に、別の応用では、凝結アモルファスシリカが、微細多孔質ポリマーの電池セパレータを製造するために使用された。これらの10セパレータにおいては、ポリマー質の材料を強化するためと多孔質を導入するために、シリカは少ない割合(通常30%未満)で使用された。

【0016】しかしながら、また別の従来技術においては、複合母材のうち97%までもをシリカ充填材が占めているポリマーおよびシリカ充填材からなる電池セパレータもあった。この応用においては、凝結シリカか燻されたシリカが充填材として好適である。不運なことに、このような高い充填材含有率は、セパレータの力学的な特性に影響があり、その強度および可撓性を低める。こ 20れらの制限を克服するために、従来技術では、このような複合セパレータ要素は、押し出し加工され繊維状のポリマーシートの両面から圧延加工されて、セパレータ要素の強度および可撓性を向上せしめられて、崩れにくくされていた。

【0017】このような従来技術の工程は、機能的な複合セパレータをもたらしはしたが、しかし、これらの工程では比較的厚いセパレータ層しかできなかったので、両電極間の距離が大きくなりすぎ、セパレータの全体の抵抗値が増大していた。そのうえ、製品の寸法が大変小さいために製造過程において材料の取り扱いに非常な問題を生じており、そのために製造コストと工数とが増大する。同様に、両電極とセパレータ要素との間で同形状の接合がなされていないので、化学電池の構造中においてセパレータ要素の正確かつ安全な位置設定が妨げられており、有効な電池容積が無駄になっている。さらになお、化学電池のこのようなパッキング効率の悪さにより、両電極の間の距離が開き、さらに電池の効率を低下させている。

## [0018]

【発明が解決しようとする課題】そこで、化学電池のためにシリカとポリマーとでセパレータを作り、印刷工程によって、プリントされた化学電池用の固体電解質と、電荷保存デバイスのための微細突起を形成できるようになった。しかしながら、大部分の好ましいセパレータの全ての特性を同時に満足させるような、電解液電池用のプリントされた多孔質のセパレータを製造する手段は、従来技術によっては考案されるに至っていない。

【0019】セパレータ要素としての望ましい性質は、と、セパレータの前駆物質の溶液を変化させて同溶液に薄くて、製造容易で、高価でなく、多孔質で、化学的に 50 上記電極に接着している多孔質複合セパレータを形成さ

10

不活性で、電気化学的にも不活性で、不溶性で、熱的に 安定で、親液性でかつ一体的に接合されることである。 すなわち本発明は、これらの望ましい性質を同時に満足 するセパレータの製造方法と、そのセパレータを使用し た高性能の化学電池とを提供することを課題としてい る。

#### [0020]

【課題を解決するための手段およびその作用・効果】前述の要求は、本発明の製造方法(過程)で満足される。本発明の製造方法とは、化学電池の両電極の一つの表面上に前駆的な溶液で薄い層を形成する印刷工程(プリンティング)と、セパレータの前駆的な溶液の薄い層を乾燥ないし定着させる乾燥工程(ドライング)とからなる。同乾燥工程の結果、セパレータの前駆的な溶液の薄い層は、電極上に形成された微細多孔質の複合セパレータに変換される。

【0021】明確に、セパレータの前駆溶液は、ある種のインクとして定義できる。このインクは、適正な溶剤中に溶解しているポリマー結合材(バインダー)の溶液と、同溶液中に分散している固体微粉末材とからなる。望ましい実施例においては、この固体微粉末材はシリカ・エアロゲル材であり、これはプリントされたセパレータの主要な構成要素となっている。このインク溶液のポリマー結合材は、BEEA [2(2ブトキシ・エトキシ)エチル・アセテート]溶剤中に溶解しているポリフッ化ビニリデンーへキサフルオロポリピレンの共重合体(コポリマー)であることが望ましい。

【0022】このセパレータ・インクは、電極(アノードおよびまたはカソード)の表面上にプリントされて、 溶剤を除去するために乾かされる。後に残った固体微粒子のポリマー混合物が加熱定着される。これは、このポリマー結合材を溶融させて各固体微粉末材を互いに結合させ、さらに電極材に結合させるためである。したがって、電極板の上のセパレータ体は、ポリマー結合材により互いに結合された固体微粉末からなる固体セパレータ体と空孔とからなるメッシュ間に張られたネットワークで構成されている。

【0023】その結果、この過程(プロセス)は、化学電池の電極の上に形成されている複合層の形態のセパレ 40 一タ構造を形成するに至る。この構造は、単独で形状を保てるものではなく、極めて薄くて可撓性であり、下層にある電極表面に一体的に結合している。

#### [0024]

【発明の実施の形態】本発明に多様な形態があることは、容易に認められることであろう。本発明の一つの形態としては、電極を含む化学電池用の多孔質複合セパレータを製造する方法(プロセス)がある。このプロセスは、電極上にセパレータの前駆物質を配設するステップと、セパレータの前駆物質の溶液を変化させて同溶液に上記電極に接着している多孔質複合セパレータを形成さ

せるステップとからなる。本発明の別の形態は、電極材からなる第1の層と、多孔質複合セパレータ材の層と、電極材からなる第2の層とからなる化学電池である。ここで、多孔質複合セパレータ材の層は上記の電極材からなる第1の層の上に配設されており、この複合材は多数の微細孔を有することが特徴で、上記多孔質複合セパレータ材の層は上記の電極材からなる第1の層に接着している。一方、上記の電極材からなる第2の層は、上記多孔質複合セパレータの層の上に横たわっている。そして、電解液が複数の上記多孔質複合セパレータ材の内部に含有されており、この電解液が第1の電極層と第2の電極層との間での導電媒体として作用するようになっている。

【0025】本発明のまた別の形態では、電極上に直接 保持された固体微粒子材の層とこの固体微粒子材のため の結合材とからなる電解液浸透性のセパレータを持って いる化学電池が提供される。ここで、固体微粒子材に対 する結合材の比率は、この固体微粒子材層を通じて電解 液が浸透できるように選定される。本発明のさらに別の 形態においては、電極を含む化学電池用の微細多孔質セ パレータを形成する製造方法(プロセス)が提供され る。ここで同製造方法は、上記電極にセパレータの連続 的な層をプリントする印刷工程と、その層を乾燥させて そこに複数の微細孔を形成する乾燥工程とを有する。本 発明のまた別の形態においては、電解液浸透性のセパレ ータを持つ化学電池が提供される。ここで、同化学電池 は、電極上に直接保持された固体微粒子材と同固体微粒 子材を開口した母材に保持するのに充分な結合材とから なる母材を有する電極を有する。

【0026】本発明のさらに別の形態では、電極上にセパレータの連続的な層を一体的に接合する接合工程と、その層を乾燥させて複数の微細孔を形成する乾燥工程とを含み、電極を含む化学電池用の微細多孔質セパレータを形成する製造方法(プロセス)が提供される。本発明の別の形態では、電極と、同電極上に直接保持されシリカ微粒子の間にボイド(空孔)を持つ同シリカ微粒子の不連続な層と、同ボイド中に格納されている有機溶液の電解液とを有する化学電池が提供される。

【0027】本発明のまた別の形態では、電極と、同電極に近接して複数のボイドが間に含まれているシリカ微粒子の不連続な層と、同ボイドに保持されている有機電解液とからなる化学電池が提供される。ここで、100,000Hzから0.01Hzの周波数レンジでの5mVの正弦波電圧に対する複合インピーダンスにして、電解質が充填されたセパレータの比抵抗に対する電解質の比抵抗の比率は、0.10よりも大きい。

【0028】本発明のこれらのまたその他の対象および 長所については、図面を参照して説明する以下の記述か らより完全に明らかにされることであろう。

[0029]

【実施例】以下に記述されるように、望ましい実施例の プロセスは、インクとして形成されたセパレータ前駆物 質を電極上に選択的に印刷し、続いて同インクを乾燥さ せて化学電池の電解質を保持する能力がある微細多孔質 構造を形成することにより、微細多孔質の結合したシリ カセパレータを形成する方法を提供する。

【0030】図1に示すように、化学電池構造10は、カソード電極のスタック(積層)29を含む三つの別の積層の層を成すアレイ(配列)と、セパレータおよび電10解質のスタック24と、アノード電極スタック19とからなる。各電極のスタックは、電極基質20,30および活性物質(電極)15,16から構成されていても良い。基質20,30は、電極15,16用の電流コレクタとして機能し、化学電池10の充電放電サイクルの間に電流が流れるのを許す作用がある。上記セパレータのスタック24は、アノード活性物質15とカソード活性物質16とに直に接合して配設されているセパレータ要素(エレメント)25からなる。

【0031】本発明の思想に従えば、化学電池10のセパレータ要素25は、多孔質の複合材から構成されている。本発明の思想に従って用意されたセパレータ層25は、厚さが非常に薄い体格でありながらいっそう向上した性能を発揮し、従来は達成できなかった電池の小型化と、微粒子の強化材を有する従来のセパレータをしのぐ性能とが達成される。

【0032】本発明のセパレータ要素25の多孔質複合 母材(コンポジット・マトリックス)構造は、顕微鏡レ ベルでの模式図として図2に示すように、セパレータ前 駆物質の乾燥および定着により形成されうる固体微粒子 32およびポリマー結合材34の適正な混合物からな る。セパレータの前駆物質溶液は、適正な溶剤中に溶解 しているポリマー結合材の溶液と同溶液中に分散してい る固体微粒子材とからなるインクとしてまとめられる。 このセパレータ・インクは、活性な電極要素(アノード およびまたはカソード) 15, 16の表面上に印刷 (プ リント)され、蒸発乾燥により溶剤が除去されてセパレ ータ要素25を形成するに至る。本発明によるこの薄い 多孔質の可撓性のあるセパレータ構造25は、これを元 にセパレータ25が形成されるインクの形成と、その印 刷工程の結果として得られる。このプリントされたセパ レータ25の主要構成要素である固体微粒子材は、意図 する化学電池10の電解質に対して親液性であることが 望ましく、印刷されるインクの溶剤中に分散していなけ ればならない。

【0033】この固体微粒子材として使用される一般的な材料の例を挙げると、シリカ・エアロゲル、ヒュームドシリカ(熱分解法シリカ)、シリカゲル、シリカ・ヒドロゲル、シリカ・キセロゲル、シリカ・ゾル、コロイド状のシリカ、アルミナ、チタニア、マグネシア、カオ

50 リン、珪藻土、カルシウム珪酸塩、アルミニウム珪酸

30

13

塩、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、またはこれら の可能な組み合わせなどがあるが、これらに限定される ものではない。

【0034】この観点から、本発明のセパレータが水溶 性のアルカリ電解質を含む化学電池に使用されるときに は、アルミナおよびマグネシアは微粒子材として望まし いものと認められる。しかしながら、本発明のセパレー タが水溶性の酸性電解質または非水性電解質を含む化学 電池に使用されるときには、ヒュームドシリカ、シリカ ・ゲル、シリカ・ヒドロゲル、シリカ・キセロゲルおよ びシリカ・エアロゲルも、微粒子材として望ましいもの と認められる。

【0035】望ましい微粒子材として今のところ予期さ れているものにはシリカ・エアロゲルがあり、これはほ とんどの化学電池の電解質で濡らすことができる。シリ カ・エアロゲルは、望ましいインク溶剤の中に容易に分 散可能な材料として特に有望である。この観点から、望 ましい微粒子のサイズの範囲は、約0.01ミクロンか ら約0.1ミクロンまでである。その分散特性を向上さ せるためにいくつかの表面の改良が実施可能ではある が、シリカ・エアロゲルは高価でなく、高純度で印刷工 程に望ましい適正なサイズの微粒子として入手可能であ

【0036】ポリマー結合材は、単一のポリマーでも、 複数のポリマーの混合物でも、あるいはポリマーとコポ リマーとの混合物でも良いことは、当業者には明らかで ある。当初はモノマーであっても、セパレータをプリン トした後で続いて重合するものであればインクの組成に 加えて良いことであろう。インク組成中のポリマーは、 化学的にクロスリンクしても良いし、セパレータのプリ ント後に適当な放射を与えてクロスリンクさせても良 い。これらの目的で使用される典型的な結合材として は、ポリ塩化ビニル(PVC)、ポリフッ化ビニリデン -ヘキサフルオロポリピレンのコポリマー (PVD F)、およびエチレン・ヘキサダイン・モノマー (EP DM) がある。

【0037】本実施例の製造方法(プロセス)において は、セパレータ・インクの溶液は、固体微粒子材と結合 材ポリマーとからなるセパレータ要素の成分を乾燥混合 する工程と、この混合物を段階的に適正なインク溶媒に 加えて溶解させ、インク溶液のペーストを製造する工程 とからなるプロセスにより形成される。さらに均質なセ パレータ要素25を生成するためには、ブレンダなどの 各種の便利な装置を使用して固体微粒子材と結合材ポリ マーとを混合すると良い。セパレータ・インクの組成に おける固体微粒子材に対する結合材ポリマーの含有率 は、おおよそ5/95~35/65であることが望まし く、5/95~10/90であることがさらに望まし い。所望であれば、インクの組成中に他の物質も含まれ ていても良い。たとえば、固体微粒子材の表面を改良し

14

て濡れ性を改善する物質などが含まれているのは、本発 明の範囲内である。この類の物質は、現行の技術でも良 く知られており、たとえばフッ化ケイ素マグネシウムで あるか、または登録商標トリトンX-100(ユニオン カーバイド社、米国コネチカット州ダンバリー)や登録 商標サルフィノール (エアプロダクツ社、米国ニュージ ャージー州トレントン)、登録商標フルオラド(3M 社、米国ミネソタ州ポール) などの界面活性剤でも良 い。化学電池の材料およびインク組成の材料に互換性が ある限り、このような互換性のある固体の混合によって も、本発明の上記セパレータ・インクを組成することが できる。

【0038】本発明において使用される溶剤としては、 ポリマー結合材を溶解させるいかなる薬品または薬品の 混合物でも使用しうる。特に、BEEA [2 (2ボトキ シ・エトキシ) エチル・アセテート] 溶剤 (たとえばワ イオミング州ミルウォーキーのアルドリッチ・ケミカル 社のもの)が望ましい。通常、セパレータ・インクに占 める溶剤の割合は、質量比で60%から75%までの範 囲にある。しかしながらこの範囲は、どの結合材が使用 されるか、どのシリカが使用されるか、およびどの印刷 工程が採用されるかによって、それぞれ定まる。固体微 粒子材に対するポリマー結合材の割合が確立されてしま ったら、溶剤の成分および割合は印刷工程に最適な粘度 を与えるように調節される。望ましい実施例において は、セパレータ・インクの溶液は、動揺しているときに は比較的低い粘度を持ちながら、しかし静かにしている ときには比較的高い粘度を持つ。それゆえこの溶液は、 液体の特性をもって印刷工程を容易にし、それでいて電 30 極の表面上に印刷されてしまったらあまり流れない。し たがって、印刷工程においては従来のスクリーン印刷や ステンシル印刷の技術を使用して電極の表面上に容易に このインク溶液を塗布することができる。しかしなが ら、いったん電極の表面上に塗布されてしまったら、こ のインク溶液はそこに留まって塗布面に粘着する。

【0039】セパレータ・インクの以下に述べる調剤に より、この前駆物質は活性な電極要素(アノードおよび またはカソード) の表面上に、公知の塗布工程ないし印 刷工程により印刷される。電子工業技術およびグラフィ ックアート工業で、薄いフィルム状のインクやハンダペ ーストを印刷するために、スクリーン・プリンティング およびステンシル・プリンティングが広く使われている ことは周知である。通常は、パターニングされたスクリ ーンやステンシルの上をスクイージが通過して、プリン トパターンを形成する。印刷装置(プリンティング・マ シーン)を含む広範に使われている装置としては、米国 マサチューセッツ州フランクリンのMPM社や同州バー リントンのデハート社からのものが使用できる。しかし ながら、当業者には容易にお分かりになるように、望ま 50 しい本実施例における印刷工程は、その他の印刷技術や

途布技術を含む公知の技術を使って実施することができ

【0040】本実施例においては、上記セパレータ・イ ンクは先ず電極板上にプリントされる。このセパレータ ・インクは、次に真空オーブンで乾燥されるが、その際 の温度範囲は90~130℃、圧力の範囲は1~200 トールであって、約15時間から20時間乾燥させられ て、溶剤が除去される。電極上のセパレータ要素の厚さ は、セパレータ・インクの粘度と印刷工程とにより調整 される。電極上の乾燥させられたセパレータ・インク は、次に加熱処理(キュア)されて結合材のポリマーが 溶融され、個々の充填材 (フィラー) の微粒子を互いに 接合するとともに、複数の接触点において電極表面にも 接合する。この観点からすると、セパレータ・インクの 溶剤が蒸散するにつれて、その毛管作用力が充填材の粒 子を引っ張り集めて互いに接触させている。そこで加熱 処理するにつれて、結合材は接着剤のような作用をし、 個々の充填材の粒子を互いに粘着させて、これらの粒子 の間に開いた複数の隙間を残す。この加熱処理工程(キ ュアリング・プロセス)は、対流オーブンの中で、おお よそ190℃から240℃までの間の温度範囲でセパレ ータおよび電極基質を加熱昇温することが望ましい。

【0041】しかしながら、セパレータ・インクをセパ レータに変化させるための精密な条件は、第一に、選定 されるポリマー結合材にかかっていることを認識するこ とが重要である。たとえば、もしも結合材のポリマーが 紫外線硬化型のポリマーであれば、硬化工程(キュアリ ング・プロセス) は紫外線硬化技術を使用して行われ る。紫外線硬化型のポリマー結合材(たとえばウレタン 類)が使用されるときは、前述の乾燥工程の後で紫外線 が同結合材を硬化させる。逆に、もしも結合材が触媒硬 化型のポリマー(たとえばシリコン樹脂類)であれば、 硬化工程は比較的低い温度(たとえば150℃)で触媒 を用いて行われる。

【0042】硬化工程を施すことにより、電極板上のセ パレータ体は、図2に模式的に示すように、ポリマー結 合材34により一体に結合された固体微粒子32からな る固体セパレータ体と細孔空間(ポア・スペース)との メッシュ状のネットワークとして構成される。実際に、 セパレータの固体部分は、電極板に一体的に接着し同電 極板上に配設された複合構造を形成している。この点 で、この複合構造は、固体微粒子の剛性とポリマー結合 材の可撓性とを有している。したがって、電極の高い力 学的強度を利用して力学的な支持が得られるので、薄く て自立性のない複合セパレータ要素を形成することがで

【0043】本発明の薄いフィルム・セパレータ25 (図1参照) は、活性な電極要素の表面に一体的に接着 されて多孔質の融合した層状の構造を形成し、それによ り本質的に材料の取り扱いに関する問題を回避するとと

もに、自立性のない超薄型のセパレータの形成を可能に している。印刷工程のゆえに、本発明の複合セパレータ 要素は、印刷工程が適用できる幾何学形状であればどの ような電極構造に対しても適用可能で配設され接合され うる。今度は、活性表面物質15,16も同様の印刷工 程で形成される電極の表面上に上記セパレータが印刷さ れる場合には、さらなる製造上の利点が達成されること がお分かりになろう。

16

【0044】実際に、電極要素の活性部分15,16を 印刷する際に、セパレータ・インクに使用されているの 10 と同じ溶剤およびポリマー結合材が使用されていると、 特に大きな利点がある。このような状態では、結果とし て層状に形成されたセパレータ/電極の構造は、同一の 結合材を共用しているので、セパレータ/電極の接合面 において結合材の成分勾配が生じない。このような接合 面は、製造過程や使用状態により生じる温度伸縮および 電気化学的な伸縮によっても、層の剥離を起こしにく い。そのうえ、電極要素に対するセパレータ要素の配設 および接合は、本質的に両要素の強度を向上させるとと もに化学電池の組立を単純にする。それゆえ、このプロ セスによれば、従来技術の互いに分離独立しているセパ レータ要素および電極要素を形成し並べて組み立てる作 業に含まれる労働集約型の手順を省略することができ る。事実、本明細書で開示されている層を形成する工程 によれば、5~100ミクロンの厚さのセパレータの形 成が可能であるが、仮に同一の構成のセパレータ要素が 電極とは独立して取り扱わなくてはならないとした場合 には、これは到底不可能である。この点で、割れ易いの で分離しては取り扱うことのできない超薄型のセパレー タが隣接する電極上に直接形成される得るので、同セパ レータの形状を保つのに必要な強度が同電極により与え られる。

【0045】セパレータ・インクの溶剤が電極要素と適 合する限り、本発明のセパレータは、化学電池のカソー ド要素の表面にでもアノード要素の表面にでもあるいは 両電極の表面にでも印刷可能である。これらの電極要素 は、酸化物類、硫化物類、炭素化合物類、金属類、合金 類、および金属間化合物類から構成することができる。 リチウムイオン電池の炭素アノード上にも、塩化チオニ ルや二酸化硫黄のような液体のカソード消極剤を使用す る電池の炭素カソード電流コレクタ上にも、このセパレ ータは印刷可能である。活性な電極要素は、単一の活性 材料か、または酸化マンガン、酸化コバルト、酸化バナ ジウムまたは酸化ニッケルのような複数の活性材料から 構成されうる。不活性充填材、導電性の添加材および結 合材もまた、電極要素に結合させられることがしばしば ある。本発明のセパレータは、このような複合構造上に も印刷で形成されうる。

【0046】多孔質のセパレータ要素の形成後、電解質 50 がセパレータ内に分散され、続いて他の電極が同セパレ

30

ータに強く押しつけられて化学電池が形成される。本発明の意図するところでは、スーパーキャパシタとかウルトラキャパシタなどと呼ばれる電気化学的キャパシタも、一次電池および二次電池も、燃料電池も、電気化学的センサも、そして化合物の電気化学的合成や電気化学的分解に使用される電解質セルも、すべて「化学電池」のうちに含まれるものとする。本発明のある記述にあるように、電解質に浸されているときに光学的に透明なセパレータを作ることもでき、このようなセパレータは光子にアシストされた酸化還元(レドックス)反応を利用する化学電池にも利用可能である。

【0047】 [実施例] 様々に異なる用途や使用条件に 適用するために、本発明には変形が可能であることはご 理解いただけよう。以下の各実施例は、具体的に説明す ることを目的として提示されており、けっして発明の主 題を限定することを意図したものではない。

【0048】 (実施例1) セパレータ・インクは、乾燥 混合シリカ・エアロゲル (登録商標シルクロンG-13 0、 $300 \text{ m}^2$  /g、SCM社、このエアロゲルには分 散性を向上させる表面処理が施された)と、PVDF結 20 合材(ポリフッ化ビニリデンーヘキサフルオロポリピレ ンのコポリマー、登録商標KYNAR フレックス28 01、エルフ・アクトケム社)とから形成された。この 混合物は、インク溶剤(BEEA、2(2-ブトキシ・ エトキシ) エチル・アセテート) に段階的に加えられ て、ペーストを形成した。このペーストは3ロール・ミ ルで混練され、3ロール・ミルにかけられているペース ト中にさらにエアロゲルとPVDFとの混合物の残りが 加えられて混練された。インクは、85部のシリカ・エ アロゲルに対してPVDF結合材が15部の割合で含ま 30 れる状態に形成された。この割合は、約5:95 (PV DF:シリカ・エアロゲル)から35:65の範囲で調 整可能である。薄いセパレータを印刷したい場合には、 PVDFの含有率が高い方が望ましいが、逆に厚いセパ レータを形成したい場合には、PVDFの含有率が低い 方が望ましい。 PVDF:シリカ・エアロゲルの割合が いったん確立してしまったら、続いてのスクリーン印刷 のために最適な粘度になるように、溶剤の成分が調整さ れる。通常は、インクに占める溶剤の含有率は、質量比 で60%から75%までである。

【0049】上記インクは、ニッケル電流コレクタ上に 矩形パターンでスクリーン印刷された。配設されたイン クは、次に(BEEA溶剤を除去するために)真空オー ブン中で100℃で16時間かけて乾燥させられ、続い て(PVDF結合材を溶融させるために)対流オーブン 中で210℃で10分間かけて加熱された。これらの二 つの加熱過程での温度および持続時間は、インクを形成 している溶剤および結合材によって異なり、また、配設 されたインクの厚さによっても異なる。この加熱過程の 後に、セパレータの厚さがマイクロメータで計測され 18

た。その結果、同セパレータの厚さは55ミクロンであ った。電解質(プロピレン・カーボネート中に1.0M LiClO4)が同セパレータ内に分散せしめられ、 そしてニッケル製の対向電極が同セパレータに押しつけ られて、ニッケル/セパレータ/ニッケルのセルが形成 された。このセルの複素インピーダンスが、5mVの正 弦波電圧アンプを使用して、100、000Hzから 0. 01Hzまでの周波数範囲で計測された。セパレー タを充填していた電解質の比イオン抵抗(スペシフィッ 10 ク・イオニック・レジスタンス)は、ニッケル/セパレ ータ/ニッケルのセルの計測された複素インピーダンス から(ゼロ抵抗で)算出された。セパレータ内でのイオ ン伝導の効率は、電解質の比抵抗 p º と計測されたセパ レータに満たされた電解質の比抵抗ρとの比率、すなわ ちρ<sup>0</sup> / ρとして提示される。このセルについては、ρ  $^{0} /_{\rho} = 0.39$  であった。

【0050】 (実施例 2) セパレータ・インクの組成中に、30部のPVDFに対して(シリカ・エアロゲルの代わりに)アルミナが 70 部の割合で使用されている点を除き、実施例 1 と同様の試験が行われた。このセパレータの厚さは、97 ミクロンであった。このセパレータについても、 $\rho^0$  /  $\rho=0$  . 39であった。

【0051】 (実施例3) セパレータ・インクの組成中に、15部のPVDFに対して(シリカ・エアロゲルの代わりに)チタニア(二酸化チタン)が85部の割合で使用されている点を除き、実施例1と同様の試験が行われた。このセパレータの厚さは、77ミクロンであった。このセパレータについては、 $\rho^0$  / $\rho=0$ . 10であった。

7 【0052】したがって、本発明の望ましい実施例についての記述が以上のようになされ、本発明の基本的な新規性が指摘されたが、当業者によれば、本発明の思想の範囲内で、説明された装置および方法の細部に様々な省略や代用や変更を施すことが可能であることはご理解いただけよう。それゆえ本発明の権利範囲は、前述の記載に限定されるべきものではなく、冒頭の特許請求の範囲によって定義されるべきものである。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】 実施例の化学電池構造の断面を模式的に示す 40 模式断面図

【図2】 本発明のセパレータの構造を大きく拡大して 示す模式図

### 【符号の説明】

10:化学電池、化学電池構造

19:アノード電極のスタック(積層体)

24:セパレータおよび電解質のスタック

29:カソード電極のスタック

15, 16:電極の活性表面物質、電極要素の活性部分 (15:アノード活性物質 16:カソード活性物

50 質)

(11)

特開平10-106530

19

20

20,30:電極の基質

パレータ構造)

25:セパレータ(セパレータ要素、セパレータ層、セ

32:固体微粒子 34:ポリマー結合材

【図1】

【図2】

